This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

__60=054998__

(43)Date of publication of application: 29.03.1985

(51)Int.CI.

C30B 29/62 C30B 29/02

// CO1B 31/02

DO1F 9/12

(21)Application number: 58-162606

(71)Applicant: NIKKISO CO LTD

(22)Date of filing:

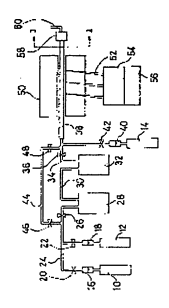
06.09.1983

(72)Inventor: ARAKAWA KOHEI

(54) PRODUCTION OF CARBON FIBER GROWN IN VAPOR PHILSE

(57) Abstract:

PURPOSE! A carrier gas containing a carbon compound and an organotransition metal compound is heated to achieve high-efficiency production of carbon fibers by the vapor-phase growth process. CONSTITUTION: N2 gas from a bomb 12 is sent through the by-pass 44 to the reactor tube 38 and its inside is replaced with N2 gas by purging. Then, H2 gas, as a carrier gas, is sent from the bomb 10 to the generator containing a carbon compound such as benzene 28 and the other generator containing an organotransition metal compound such as ferrocene 32. Then, the resultant carrier gas is combined with hydrogen sulfide gas from the bomb 14, then heated in an electric furnace at 600W1,300° C to effect the vapor-phase growth of carbon fibers.



LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

19日本国特許庁(JP)

⑪特許出願公開

[®] 公 開 特 許 公 報 (A) 昭60-54998

@Int.Cl.4

識別記号

庁内整理番号

❸公開 昭和60年(1985) 3月29日

C 30 B 29/62 29/02 // C 01 B 31/02

6542-4G 6542-4G

7344-4G 7211-4L

7211-4L 審査請求 未請求 発明の数 2 (全8頁)

D 01 F

気相成長炭素繊維の製造方法

②特 願 昭58-162606

②出 願 昭58(1983)9月6日

砂発 明 者 荒 川

公 平

東京都渋谷区恵比寿3丁目43番2号 日機装株式会社内

東京都渋谷区恵比寿3丁目43番2号

⑩出 願 人 日機装株式会社

砂代 理 人 弁理士 浜田 治雄

男 湖 會

1. 発明の名称

気相成長炭素繊維の製造方法

- 2 特許請求の範囲
- (1) 炭素化合物のガスと有機凝移金属化合物のガスとキャリャガスとの混合ガスを加熱することを特徴とする気相成長炭素機能の製造方法
- ② 混合ガスの加熱は600℃乃至1500℃である特許請求の範囲第1項記載の気相成長炭素繊維の製造方法。
- (3) 有機運移金異化合物のガスとキャリャガス との混合ガスを加熱することを特徴とする気 相成長炭素繊維の製造方法。
- (4) 混合ガスの加熱は600で乃至1500でである特許請求の範囲第3項記載の気相成長炭 紫銀維の製造方法。
- 3. 発明の詳細な説明
 - [発明の属する技術分野]

本発明は、気相中で炭素繊維を製造する方法

に関し、更に評細には、炭素供給源としての炭 素化合物のガスと触媒並びに炭素供給源を兼ね る有機避移金調化合物とキャリャガスとの混合 ガスを600でから1300での範囲で加熱す ることを特徴とする気相成模炭素繊維の製造方 法に関する。

〔従来技術とその問題点〕

気相成長炭素機維は、高強度、高弾性、高導電性、高耐食性、高生体適合性などの優れた特性を有し、特に機械的特性を例にとれば、すでに商品化されているPAN系炭素繊維、ピッチ系炭素繊維、レーヨン系炭素繊維性能を遙かに 設備するものであり、理想的素材と目える。

繊維を成長させる方法が知られている。

基板上に上記炭素成長核、超敏粒子触媒を形成させる方法は、基板に、鉄。ニッケルまたはそれらの合金の100 A 程度の超微粒子を懸濁させたアルコール懸濁液をスプレーするかまたは塗布して乾燥することである。また、前配懸爛液に代えて硝酸鉄水溶液を基板に塗布して乾燥させてもよい。次いで、前配基板を電気炉内の反応管に入れ、ペンセンや水素を加えて1100で~1300でに加熱すれば、還元と成長が進行する。

しかし、このような方法では、①基板表面の 像がな温度ムラや、周囲の繊維の密生度によって 長さの不均一が起り易いこと、また②炭累の 供給源としてのガスが反応によつて消費される ととにより反応管の入口に近い所と出口に近い 所で繊維径が相当異なること、③基板表面での み生成が行なわれるため、反応管の中心部分は 反応に関与せず収率が悪いこと、④超微粒子の 基板への分散、違元、成長、次いて繊維の取出

- 5 --

また、別法として、有機遷移金属化合物のガスとキャリヤガスとの混合ガスを加熱すること を特徴とする。

本発明における炭素供給源としての炭素化合 物とは、有機鎖式化合物または有機環式化合物 からなる有機化合物全般が対象となるが、特に 高い収率を得るには脂肪族炭化水素、芳香族炭 化水素である。しかし、炭化水素化合物以外に **盥索、酸素、谜货、弗累、塩素、臭索、沃素、** 燐、砒素の内の一種類以上の元素を含むものも 使用できる。これらの元素は含まない方が良好 であるが、特に磁費については閲覧が少ないた め、炭素と水素と硫貴との組合せからなる場合。 には好適である。具体的な個々の化合物の例を 挙げると、メタン、エタン等のアルカン化合物、 エチレン、プタジェン等のアルケン化合物、ア セチレン等のアルキン化合物、ペンセン、トル エン、スチレン等のアリール炭化水素化合物、 インデン、ナフタリン、フエナントレン等の離 合理を有する芳香族炭化水素、シクロプロパン、 しという独立に実施を必要とするプロセスがあるため、連続製造が不可能であり、従つて生産性が悪いなどの問題点を有する。そのため、コスト面において、すでに商品化されているPAN系炭素繊維、ピッチ系炭素繊維、レーヨン系炭素機維に対抗するととは、特殊な用途を除いて不可能と言える。

〔発明の目的〕

それ故、この発明の一般的な目的は、上述の 問題点を除去し、生産性を高めることのできる 気相成長炭素繊維の連続製造方法を提供するに ある。

本発明の別の目的は、気相成長炭素繊維の需要を大幅に伸し、気相成長炭素繊維が炭素繊維の主役を占めることを可能にすることである。 〔発明の要点〕

との目的を達成するため、この発明に係る気相成長炭素繊維の製造方法は、炭素化合物のガスと有機理移金属化合物のガスとキャリャガスとの混合ガスを加熱することを特徴とする。

-4-

ンクロペキサン等のシクロパラフイン化合物、 ンクロペンテン、シクロペキセン等のシクロオ レフイン化合物、ステロイド等の紹合環を有す る服理式炭化水深化合物、メチルチオール、メ チルエチルスルフイド、ジメチルチオケトン等 の含硫脂肪族化合物、フエニルチオール、ジフ エニルスルフイド等の含硫芳香族化合物、ペン ゾチオフエル、チオフエン等の含硫複素環式化 合物等である。また、以上の化合物の2種以上 を混合した混合物を使用することも可能である。

キャリヤガスとしては、周期律談O族のアルゴン、ヘリウム等の希ガスおよび水素、窒素またはこれらの混合ガスの中から選択されるガスを主体とし、水米ガスが最も好ましい。主体とするという意味は、上配以外に他のガスを含むことが許されることを意味し、その割合はキャリャガス成分中20%以内である。この種の少

量成分ガスとしては、硫化水素シよび/もしくは二硫化炭素が好ましい。実験によれば、ハロゲン、ハロゲン化水素、水蒸気は共に収率を低下させる原因となる。水素ガス以外のガスをキャリャガスとして使用する場合、一般に炭素化合物の熱分解が促進されすぎ、かえつて炭素繊維の生成を阻害する要因になるため、炭素化合物の濃度を大幅に低下させる必要性がでてくる。

本発明における有機理移金属化合物とは、アリルギと金属が結合したアルギル金属、アリル基と金属が結合したアリル借体、炭素間2度結合したま・コンプは合や3重結合と金属とが結合したま・コンプレックスとキレート型化合物等に代表される金属としては、スカンジウム、チタン、パナッケル、イットリウム、ジルコニウム、ニオジウム、リブデン、ルテニウム、ロジウム、イットリウム、ロジウム、イットリウム、ロジウム、イットリウム、ロジウム、イットリウム、ロジウム、イットリウム、ロジウム、ロックステン、レニウム、の内等に

-7-

本発明の方法を具体的に説明すると、炭紫化 合物のガスと有機避移金属化合物のガスと0~ 20% の少量ガスを含むキャリャガスとの混合 物を好ましくは600℃~ 1300℃、更に好遊 には1050℃~1200℃ に加熱する。炭紫 化合物、有機避移金属化合物がガス状をらばそ のまま、液体または固体の場合は加熱蒸発また は昇華させて得られるガスを使用し、炭素化合 物のガスおよび有機選移金属化合物のガスの全 混合ガスに占める割合は、好ましくは各々0~ 40%、0.01~40%、さらに好ましくは各々 0.5~1 0%、0.05~1 0%である。ことで炭 素化合物の濃度が0でも良いのは、有機避移金 属化合物中に十分な炭素を含有している場合は、 必ずしも炭素化合物のガスを必要としたいとい り意味である。混合ガスの加熱方法としては電 気炉による方法が便利である。

本発明は、炭素供給源としての炭素化合物のガスと、従来気相成長炭素繊維の生成に不可欠な触媒となつている金属からなる有機金属化合

周期律表別族に属するもの、その内で形に鉄、 ニッケル、コパルトが好適であつて、鉄が最も 好適である。

有機避移金調化合物の具体的例を挙げると、 アルキル金属として(C₄H₉)₄TI 、 CH₂ = CHCH₂Mn(CO)₅ 、 CH₅-C-Co 。

また、これらの私合物の使用も可能である。

-- 8 --

物のガスとを反応炉内で同時に熱分解させる方法であるが、この方法により炭素繊維が得られたといり事実から判断し、有機金属化合物の熱分解によつて避離した金属原子が衝突を繰り返し一部触媒として機能しうる程度の金属の超微粒子に成長し、その超微粒子を触媒として炭素繊維が生成したものと判断する。

入ると直ちに焼結し、触媒効果を発揮できないようを大きな粒子になること、第三に超酸粒子は表面エネルギが高いため非常に活性で、酸化鉄の状態にあるため選元の必要性があるが、炭素供給化合物のガスと共存すると、登元前的に炭炎の表面た着が起り実質的に触媒として機能能となる等の理由で使用不可能である。高級鉄を、鉄のように超数粒子を作成する方法が考えられるが、超級粒子にすると鉄の場合と同様の問題に直面し、使用不可能となる。

有機金属化合物を使用し、それを蒸発して気相中で金属触媒を作成するという新しい手法によって、従来の触媒の基板への分散と選元という2つの操作の省略を可能としたもので、すなわち気相中で炭素派としての炭素化合物のガスと触媒源としての有機遷移金属化合物のガスとを熱分解することにより、触媒と炭素機維を連続的に生成させることが可能となった。

本発明によれば、従来のように反応が基板表

-11-

維をランダムに充填する複合材料という用途を 検討した場合、高強度高弾性でアスペクト比 100~200が好ましいということが貫われて かり、本発明がアスペクト比を自由にコントロール可能であり、特にアスペクト比100~ 200は極めて容易に作成でき、気相成長炭素 繊維の高強度高弾性という機械的特性を有する という点で複合材料には風想的素材と貫える。 (発明の実施例)

次に、との発明に係る気相成長炭素繊維の製造方法の好適な実施例につき続付図面を参照しながら以下詳細に説明する。

まず、本発明における気相成長炭素繊維を製造するために使用した装置につき、その概略を示せば、第1図および第2図に示す通りである。

第1図において、参照符号10,12,14は ガスポンペを示し、それぞれポンペ10には高 純度水米ガス、ポンペ12には盗案ガス、ポンペ14には硫化水案ガスが充塡される。ポンペ 10,12は、それぞれ流針116,18およ

面だけでなく全娘にわたつているため高収率が 得られ、気相中で生成している炭素機能は、浮 遊運動をしているため各機維は平均的に同一の 条件で生成していると考えてよく、生成炭素維 維はアスペクト比の均一なものが得られ、また 本発明によれば装置の大きさや、ガスの譲速度、 世気炉の低度を制御することによりアスペクト 比を変えることが容易である。実験によると、 1100℃ 以下では主として最さ成長が起り、 1100℃ を越える偏度では径の成長速度が目 立つてくる。また、長さの成長範囲においては、 生成する炭素繊維の長さが混合ガスの炉内の滞 留時間にほぼ比例するため、1100 で以下の 加熱炉と1100 ℃以上の加熱炉を直列につな ぐことによつて希望する猛、長さの炭素繊維を 速舰的に生成することが可能である。際に従来 の炭素繊維からは得ることのできなかつた長さ 0.2 4~20004、径0.05 4~10 4 の範囲 のアスペクト比一定の短い炭素繊維を高収率で 連続的に製造するととが可能である。また短線

-12-

びパルプ20、22を介してステンレスパイプ 24に接続されている。とのパイプ24は、パ ルブ26を介してペンセンを光垠した原料ガス 発生器 2 8 に速通している。また、との原料ガ ス発生器28からステンレスパイプ30が導出 され、このパイプ30はフエロセンを充塡した ガス発生器32に連通している。さらにこのガ ス発生器32からステンレスパイプ34が導出 され、とのパイプ34はパルブ36を介して反 応管38に逃通している。しかるに、との反応 質38に逃通する前配パイプ34の一部に、前 記ポンペ1 4 が流量計 4 0 およびパルブ 4 2 を 介して接続されている。なお、前述したパイプ 24からパルプ26より両ガス発生器28.32 およびパルプ30を介して反応管38に接続さ れるパイプ34に至る系に対し、ステンレスパ イパスパイプ44をそれぞれパルプ46,48 を介して接続する。

反応管38は、例えば内径22m、長さ1000 mの石英管で構成し、その長さ約600mに直

-14-

つてこれを観気炉50内に設置する。この電気炉50の温度は、熱電対52と3回路PID温度側御器54とからなる側側系で制御し、この温度は温度記録計56で記録するよう構成する。 そして、前記反応管38の終端部にはステンレス機構フィルタ58を介して排気パイプ60を連通する。

このように構成した装置は、運転に際し、最初ポンペ12から供給される窒素ガスをペイパスペイブ44を介して反応管38に供給し、反応管38内部を窒素ガスで置換して爆発の危険を防止する。次いで、ポンペ10より水素ガスを両ガス発生器28,32に順次供給して水素を両ガス発生器28,32に順次供給して水素と混合して反応管38内に予め収納した触媒に対し炭素繊維の気相成長が行われ、得られた炭素繊維はステンレス繊維フイルタ58に推集される。

第2図は、第1図に示す装置にさらに付加し

-- 15--

純废水累ガス、ポンペ14に硫化水素ガス、原 料ガス発生器28にペンセン、有機金属化合物 のガス発生器32亿フェロセンを入れて、先づ 原料ガス発生器28と有機金属化合物のガス発 生器 3 2 を加熱してペンセンとフェロセンのガ スを生成させ、パルプ20、42を調節して流 量計16,40により所定流量の水梁、硫化水 素を流す。水素ガスはステンレスパイプ24よ りパルプ26を経て原料ガス発生器28に入り、 ペンセンガスと混合されてステンレスパイプ30 を経て有機金属化合物のガス発生器32に入り、 ことにて水素 - ペンセン - フエロセンの混合ガ スを生成し、ステンレスパイプ34よりパルプ 36を経て硫化水素と混合されて反応管38に 入る。ペンセンやフェロセンがパイプ内に凝縮 しないようにステンレスパイプ30は200℃ に加熱した。混合ガスの組成は水梁:硫化水梁 :ペンセン:フェロセン=910 : 27:18 : 4.5、総施監は200℃で176型/分~ 352型/分 の範囲で変化させた。電気炉50

得る裝置を示すものである。すなわち、第2図 において、参照符号62は第2の反応管を示し、 との第2の反応管 62は内径85㎜、長さ約 1700 **の石英管で構成し、第1図に示す組 1の反応管38に直結したものである。との場 合、第2の反応管62の入口部に対し、アセチ レンガスをさらに混合し得るように構成する。 とのため、アセチレンガスを充填したガスポン べら4を敗け、このポンペを流量計66および ペルプ 6 8 を介して前配反応管 6 2 の入口部に 設けた栓部材10に接続する。また、第2の反 応管62は、第1の反応管38と同様に、電気 炉72、熱電対74、3回路PID温度制卸器 7 6、温度記録計 7 8、ステンレス繊維フイル メ80および排気パイプ82を設ける。なお、 との場合、第1の反応管38に対しては、ステ ンレス繊維フイルタ58 および排気パイプ60 が省略されることは勿論である。

奥施例1

第1図に示す裝置において、ポンペ10に高

-16-

は1080 での温度に設定した。反応管 38の内部の温度分布を調べたところ、均熱帯はパイプの中央付近 300mであつた。低台ガスは連続的に供給され、反応管 38内で速紀的に無分解し、触媒と気相成長炭素繊維はステンレス繊維フィルク 58で排集し重量増加分より収率を計算した。また、炭素繊維の径、長さについては顕微鏡で観察した。結果を第1表に示す。要中帯貿時間は反応管 38の 300mmの均熱帯を通過する時間として収めた。

表 1

		(1)	(2)	(3)
総施量(単/分)		176	264	352
滞留	時間(秒)	0.2 3	0.15	0.1 1
収	寒 (多)	3.8	2 2	16
径	(°#)	0.1	0.1	0.1
县	ざ (μ)	1 1.0	43	4.5
		<u> </u>	_	

第1表より長さは低は精留時間に比例すると とが示される。

实施例 2

第2図に示す設置により、突施例1で生成した炭素繊維を1160℃に加熱した第2の反応管62で更に径のコントロールを行つた。反応管62の1160℃にかける均熱帯は300型であつた。第1の反応では炭素供給量が少なかつたので、第2図のポンペ64よりアセチレンガスを領単状態で10型/分送つた。そのときの結果を第2表に示す。

表 2

	第1の炉	第1+第2の炉	
径×長さ(#)	0.1 0×1 1.0	0.17×110	
徭×長さ(Д)	0.1 0× 4.5	0.20× 4.6	

第2 表より、第2 の炉では径のみが成長した ことが示される。

-19-

実施例 6

 組合カスとして水梁:チオフェン:
C₁₀H₁₀Br₂Zr = 920 : 61 : 43、総流量
120×/分(25℃換算)、電気炉温度
1080 ℃の条件で実施し、収率 0.1 が以下、 設器機能(径×長さ) 0.07 µ× 13 µの気相成
長炭素繊維が得られた。

実施例 7

混合ガスとして水楽:ペンセン: C₁₀H₁₀V = 9 3 0 : 3 1 : 3 9 、総流量 1 1 0 M/分(25 で換算)、電気炉温度 1 0 8 0 での条件で築施 し、収率 0.7 %、炭素繊維(径×長さ) 0.1 μ × 2.5 μの気相成長炭素繊維が得られた。 実施例 8

混合ガスとして水架: アセチレン: (C₆H₆)₂Mo = 910 : 5.3 : 3.7 、総流量1 1 3 × 4/分(25 で換算)、電気炉温度 1070 での条件で実施し、収率 0.3 %、炭素級額(径×長さ) 0.0 5 μ× 0.5 μ Φ 気相成長炭素繊維が得られた。

実施例 3

混合ガスとして水深: アセチレン: $(C_6H_5)_2Nl$ = 910:53:37、総批量110 M/分 (25℃換算)、電気炉温度1080℃の条件で 実施し、収率13%、炭素繊維(径×長さ) 0.15 M×3 M の気相成長炭米繊維が得られた。 実施例4

混合ガスとして留案:ペンソチオフェン: $(C_8H_5Fe(CU)_2)_2 = 924:34:4.2. 総 流量108 ml/分(25 で換算)、 電気炉温度108 ml/分(25 で換算)、 電気炉温度1065 での条点で実施し、収率10%、 炭素繊維(径×長さ)0.1 μ×10 μの気相成長炭素繊維が得られた。$

- 與施例 5

混合ガスとしてアルゴン: CH₄: C₆H₁₆ScC₄H₁₀O = 90.9 : 6.1 : 3.0 、結2型 1 1 0 ml/分 (25 で換算)、電気炉温度 1 0 6 5 での条件で契施 し、収率 0.1 %、炭素繊維 (径×長さ) 0.0 5 μ × 1 0 μの気相成長炭素繊維が得られた。

-20-

突焔例9

協合ガスとして水業: C₁₀H₈: (C₅H₅)₂ReH
= 94.4 : 1.9 : 3.7 、総が掛106 M/分(25
で換算)、短気炉温度1090での条件で契施し、収率0.1%以下、炭素繊維(径×長さ)
0.05 μ×0.5 μの気相成投炭素繊維が得られた。
実施例10

4. 図面の簡単な脱明

第1図は気相成長炭米繊維の製造に使用した 実験装置の系統図、第2図は第1図の装置に接 続する第2の気相成長炭米繊維の製造に使用し た実験装置の系統図である。

10.12,14,64 … ガスポンペ 16.18,40,66 … 焼 量 計 20,22,26,36,42,46,48,68 … パ ル ブ

24,30,34,44 -- ステンレスパイプ

28,32 … ガス発生器 38 … 反応管(第1)

50,72 … 電 気 炉 52,74 … 熱 電 対

54,76 ··· 3 回路 P I D 温度制御器

56,78 … 温度配绿計

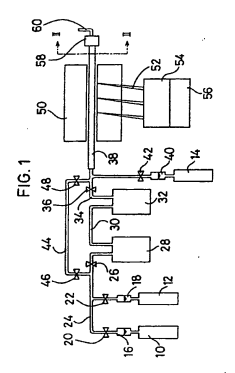
58,80 … ステンレス繊維フイルタ

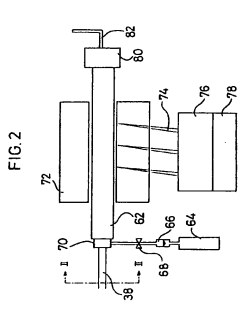
60,82 … 排気パイプ

62 … 反応管(第2)

特許的 日 恩 装 株 式 会 社 的 物人代理人 弁理士 浜 田 治

-25-





手続 補工 正 曹 伯勋

昭和58年10月/2日

特許庁長官 若杉 和夫 阪

1. 事件の表示

羽和58年 特許朝 第162606号

2. 発叨の名称

気相成長以来観雑の製造方法

3. 補正をする者

事件との関係 特許川朝人

住所 東京 都 決 谷 区 恵 比 寿3丁目43番2号 名称 日 觇 装 株 式 会 社

代表者 音 挂二郎

4. 代 理 人

郵便番号 107 住所 東京都建区北海山2丁目7番22号鈴木ビル 電話 東京 (404)5768・5769番 (郵送先:東京都建区赤坂郵砂局私料指郊75号) 氏名 (6401) 弁理士 浜 [日 治 雄

- 5. 精正の対象
 - (1) 明細實の発明の詳細な説明の欄。
- 6. 補正の内容
 - (1) 別紙記載の通り。

可手 利売 利計 5円 制料(自発) 昭和15.9年 3月/日

特許庁長官 若杉和夫 股

1. 事件の表示

昭和58年 特許願 第162606号

2. 発明の名称

気和成長以業組維の観音方法

3. 補正をする者

期件との関係 特許問願人 付所 現京都狭谷区思比第3丁目43番2号 名称 日観装株式会社

代表者 音 柱二郎

4. 化 理 人

郵便番号 107 住所 東京福建区北背山2丁目7番22号鈴木ビル 電話 東京 (404)5768・5769番 (郵送先:東京福建区が東郷側周私書箱第75号)

氏名 (6401) 弃理士 浜 田 治 雄

- 5. 補正の対象
 - (1) 明細書の発明の詳細な説明の標。
- 6. 補正の内容
 - (1) 別紙記載の通り。

插 正 曹

 明細書第2頁第16行 「炭素成長核、」を削除します。

 同 第2頁第18行 「水素、キャリャガスの」を 「水素ガス等のキャリャガスとの」と補正します。

3. 同 第3頁第2行 「上記炭素成長核、」を削除します。

4. 同 第3頁第10行 「1100で」を「1010で」と補正します。

5. 同 第7頁第13行「キレート型化合物」の次に「、鉄カルポニル」を加入します。

6. 同 第8頁第7行 「アリル錯体」を「アリル金属」と補正します。

7. 同 第8頁下から第2行
「等である。」の前に
「、Pe (CO)s、Pez(CO)q、」を加入します。

特許出聊人 日 阅 装 株 式 会 社 出願人代理人 弁理士 浜 田 冶 雄

1

補正整

1. 叨細書第8頁第9行

「C』II_{/4}Fe」を

「Cn II」4Fe」と補正します。

特許出願人 日 機 装 株 式 会 社 山獭人代理人 弁理士 浜 田 治 雄